#### (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

# (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2002年10月3日 (03.10.2002)

PCT

# (10) 国際公開番号 WO 02/077642 A1

(51) 国際特許分類7:

G01N 33/50,

33/15, 33/566, A61P 13/12, A61K 45/00

(21) 国際出願番号:

PCT/TP02/02828

(22) 国際出願日:

2002年3月25日(25.03.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-88018 2001年3月26日(26.03.2001) JP 2001年9月6日(06.09.2001) 特願2001-270551

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 日本新 藥株式会社 (NIPPON SHINYAKU CO., LTD.) [JP/JP]; 〒601-8550 京都府 京都市 南区吉祥院西ノ庄門口町 1 4 番地 Kyoto (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 高垣 和史 (TAK-AGAKI,Kazuchika) [JP/JP]; 〒305-0051 茨城県 つく

ば市 二の宮 4 丁目 2 番 1 7 号 Ibaraki (JP). 勝間 進 (KATSUMA,Susumu) [JP/JP]; 〒305-0051 茨城県 つくば市 二の宮4丁目8番3号二の宮団地7棟403号 Ibaraki (JP). 辻本豪三 (TSUJIMOTO,Gozoh) [JP/JP]; 〒 158-009] 東京都世田谷区中町1丁目14番18号 Tokyo (JP).

(74) 代理人: 肯山 葆 , 外(AOYAMA, Tamotsu et al.); 〒 540-0001 大阪府 大阪市 中央区城見 1 丁目 3 番 7 号 1MPビル 肯山特許事務所 Osaka (JP).

(81) 指定国 (国内): JP, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FL, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

添付公開售類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: MTHOD OF SCREENING DRUG FOR PREVENTING/TREATING PROLIFERATIVE GLOMERULAR NEPHRITIS

(54) 発明の名称: 増殖性糸球体腎炎の予防・治療用薬物のスクリーニング方法

(57) Abstract: A method of screening a compound efficacious in preventing/treating proliferative glomerular nephritis, in particular, mesangial proliferative glomerular nephritis characterized by depending on the effect of inhibiting the activation of Edg-5.

(57) 要約:

増殖性糸球体腎炎特にメサンギウム増殖性糸球体腎炎の予防・治療に有効な成 分をスクリーニングする方法であって、Edg-5の活性化を抑制する作用に基 くことを特徴とする方法を提供する。

. 1

# 明 細 書

# 増殖性糸球体腎炎の予防・治療用薬物のスクリーニング方法

# 5 技術分野

10

15

20

25

本発明は、増殖性糸球体腎炎、特にメサンギウム増殖性糸球体腎炎の予防・治療用医薬組成物の有効成分をスクリーニングする方法に関する。

### 背景技術

増殖性糸球体腎炎は糸球体内に細胞増殖を伴う糸球体腎炎であって、急性から慢性まで、様々な腎炎が含まれる。慢性腎炎に属するものにメサンギウム増殖性糸球体腎炎と膜性増殖性糸球体腎炎があり、メサンギウム増殖性糸球体腎炎はイムノグロブリンA腎症ともいわれ、世界的に最も一般的な腎疾患の一つである。その病理学的な特徴としては、血尿、循環するIgAレベルの上昇、IgAや補体Ca、フィブロネクチン、コラーゲン等の糸球体への異常な沈着、メサンギウム細胞の増殖等が挙げられる。この疾患の患者のほとんどが透析を必要とする末期の腎不全へと進行することから、早期に適切な治療を施す必要がある。以下、主として本発明をメサンギウム増殖性糸球体腎炎との関係で説明するが、広く増殖性糸球体腎炎に適用されることは明らかである。また、「メサンギウム増殖性糸球体腎炎」を、「イムノグロブリンA腎症(IgA腎症又はIGAN)と同意義に用いる。

I GANにおけるメサンギウム細胞の増殖反応には、多くの成長因子やサイトカインが関与しているとの報告があり(Floegeら、Kidney Int. 43: S47-S54、1993)、中でもメサンギウム細胞に対し強い増殖作用を示す血小板由来増殖因子(PDGF: Platelet-Derived Growth Factor)が、重要な役割を担っているとの報告(Floegeら、Clin. Exp. Immunol. 86: 334-341、1991)がある。また、メサンギウム増殖性糸球体腎炎患者において、メサンギウム細胞の増殖にPDG F受容体が強く関与するとの報告もある(Gesualdoら、J. Clin. Invest 94: 50-58、1994)。このような状況下、PDGF刺激下でのメサンギウム細胞の増

5 .

10

15

20

25

殖を抑制する物質(PDGF受容体拮抗物質)が、IGANの治療又は予防剤として有効と提供された(特開平10-120568号公報)。一方、メサンギウム細胞の増殖とB細胞刺激因子としてクローニングされたインターロイキン6(IL-6)との関係も知られており、実際、糸球体腎炎ではIL-6トランスジェニックマウスで高度の蛋白尿を伴うメサンギウム増殖性糸球体腎炎が認められ、抗IL-6抗体を投与すると症状の改善が認められたという報告がある(日本臨床、第50巻、2840-2841頁(1992年)。このような観点から、IGANの治療、予防剤として、IL-6活性阻害物質が提供されている(特開平10-338680、特開平10-338678等)。

しかしながら、IL-6活性阻害物質の場合、IL-6受容体は多くの細胞 (Tリンパ球やBリンパ球、単球、繊維芽細胞、皮膚ケラチノサイト、血管内皮 細胞、腎メサンギウム細胞、脳アストロサイト、骨芽細胞)で産生されており、その生理活性は免疫系、造血系、脳神経系、炎症系、内分泌系など多岐にわたることから(ザ・サイトカイン・ハンドブック第2版(The Cytokine Handbook)、アカデミック・プレス社、USA、145-168頁(1994年))、目的とする組織以外の組織に対しても何らかの影響が及ぶ恐れがあり、適用が困難と考えられる。

また、PDGFアンタゴニストの場合も、それが多くの組織で発現されていることから、IL-6受容体と同様に目的以外の作用を及ぼす可能性がある。

従って、増殖性糸球体腎炎、特にメサンギウム細胞の増殖を伴うIGAN等の 腎炎に特異的に効果のある医薬の開発が強く求められている。そのためには、多 くの化合物(物質)の中から、目的に適う候補化合物を効率よく選択する手段を 確立する必要がある。

# 発明の開示

本発明者らは、増殖性糸球体腎炎、特にメサンギウム細胞の増殖を伴うIGA N等に対して特異的で安全性の高い予防又は治療用医薬の開発を目指して鋭意研 究を重ねてきたが、その過程で、Edg (endothelial differentiation gene) ファミリー受容体がメサンギウム細胞の活性化に重要な役割を担っていることを 見出した。

10

15

20

25

Edgファミリーは、G蛋白質共役型受容体スーパーファミリーに属する膜結合型受容体蛋白質をコードする遺伝子として既知である。この受容体ファミリーは、7つの膜貫通領域を有しており、薬物のターゲット分子として好適であると考えられる。

Edgファミリーには高い配列ホモロジーを持つ8つのサブタイプ(Edgー1~Edg-8)が存在するが、本発明者らは、予想外にも、メサンギウム細胞の増殖が観察されない段階でEdg-5が顕著に上方制御されているとの知見を得た。Edg-5は細胞増殖や細胞の遊走・アポトーシスに関与すると示唆されている(J Biol Chem 2000 Jan 7;275(1):288-96, Sphingosine 1-phosphate-induced cell proliferation, survival, and related signaling events mediated by G protein-coupled receptors Edg3 and Edg5. An S, Zheng Y, Bleu T)が、Edg-5とメサンギウム細胞の増殖との関係は、本発明以前には知られていなかった。

ヒト、マウス、及びラットのEdg-5をコードするヌクレオチド配列をそれ ぞれ配列番号1、3及び5に示す。また、これらのヌクレオチド配列のCDS領域 によりコードされているアミノ酸配列をそれぞれ、配列番号2、4、及び6に示 す。

本発明者らは、IGANに関連する様々な因子の分子メカニズムを検討するために、cDNAマイクロアレイを用い、IGANのモデルマウス(以下、「HIGAマウス」と称する)の腎臓における遺伝子発現の変化について解析を行った。該マウスの受精卵は通商産業省生命工学工業技術研究所特許微生物寄託センターに寄託されている(FERM P-18150)。このゲノミックなアプローチによって、一つ一つの遺伝子というよりはむしろIGANに関与する遺伝子のフ

10

15

20

25

アミリーを同定し、複雑な疾患の進行においてどのような分子レベルの現象が重要であるかを明らかにすることができた。即ち、HIGAマウスの腎臓では、PDGF、PDGF受容体、SPP(sphingosine 1-phosphate)受容体であるEdg-5(endothelial differentiation gene-5)など、細胞周期や細胞増殖の制御に関与している幾つかの遺伝子の発現が上昇していた。また、培養ラットメサンギウム細胞を用いる実験で、PDGFはEdg-5のアップレギュレーション(又は上方制御)を伴うメサンギウム細胞の増殖を誘導した。これらの結果は、SPP合成の増加と連結するPDGF-Edg-5シグナルの増強が、IGANにおける腎臓のメサンギウム細胞の増殖において重要な役割を果たしていることを示唆している。しかも、Edg-5の上方制御は、IGANを発症する前、メサンギウム細胞の増殖が顕著でない時点で認められることから、該受容体の上方制御がメサンギウム細胞の増殖、延いてはIGANの発症、進行に重要な役割を担っていることを強く示唆している。

PDGFー刺激によって起るメサンギウム細胞の増殖シグナル伝達機序を模式 的に図1に示した。即ち、PDGFで刺激された細胞はPDGFを生産・放出し、 オートクライン及びパラクラインの機構によって細胞表面のPDGF受容体の発 現が増加する。PDGFはメサンギウム細胞のスフィンゴミエリナーゼとセラミ ダーゼを活性化し、SPPの合成が増加し、SPPはまた、活性化した、若しく は凝集性の血小板からも放出される。SPPは、オートクラインでまたは分子内 のセカンドメッセンジャーとして働くことにより、メサンギウム細胞の増殖を引 き起こすと考えられる。リガンドであるSPPとその受容体Edg-1、Edg-3、Edg-5 (特にEdg-5)の合成量の増加は相乗的なものと考えられる。 HIGAマウス腎臓でPDGF/PDGF受容体とEdg-5の発現が増大したと いう結果は、細胞増殖活性につながる成長因子シグナルとリンクするカスケード の増幅のために、PDGF-SPP-1-Edgパスウェイが正のフィードバック ループ中で作用している可能性を示唆している。さらに、メサンギウム細胞から のSPPはEdg-5の発現上昇を通して血小板を活性化し、血小板からのSP Pの分泌も促進するというように、IGANの進行中正のフィードバックループ 内で次々に作用が起こる。これらの悪循環のすべてがHIGAマウス腎臓におい

10

15

20

25

て作動していると考えられる。HIGAマウスにおける糸球体腎炎の所見は、ヒトの糸球体腎炎に酷似していることから、ヒトの糸球体腎炎においても同様のメカニズムが想定され、こういった観点から、上記の一連のメカニズムとIGANが難治性疾患であることとの関連性が指摘できる。

- 本発明者らは、Edg-5がメサンギウム細胞の増殖を引き起こし、またEdg-5の上方制御がその増殖を増強することから、Edg-5の活性化を抑制する物質が、IGANの特異的な予防・治療薬となりうるとの見解に達した。 即ち、本発明は、
  - (1) 増殖性糸球体腎炎の予防・治療用薬をスクリーニングする方法であって、 Edg-5の活性化を抑制する作用に基くことを特徴とする方法、
  - (2) Edg-5のリガンドと、Edg-5又はそれと同等のポリペプチドとの 結合を阻害する作用に基くことを特徴とする、上記(1)に記載の方法、
  - (3) E dg 5又はそれと同等のポリペプチドが以下の群から選択される上記(2) に記載の方法:
- ① 配列表の配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列で示されるポリペプチド又はその断片であって、Edg-5のリガンドとの結合活性を有するポリペプチド、
  - ② 配列表の配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列で示されるポリペプチド又はその断片であって、Edg-5のリガンドとの結合活性を有するポリペプチド、
  - ③ 配列表の配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列において、1個以上のアミノ酸の欠失、置換、付加若しくは挿入を有するアミノ酸で示されるポリペプチド又はその断片であって、Edg-5のリガンドとの結合活性を有するポリペプチド、及び
  - ④ 前記①~③のいずれかに記載のポリペプチドを含有するポリペプチド、
  - (4)上記(2)又は(3)に記載のポリペプチドを含有する細胞、該細胞由来の細胞膜画分若しくは単離された蛋白質を用いる、上記(2)又は(3)に記載の方法、
    - (5) 前記細胞が、上記 (2) 又は (3) に記載のポリペプチドをコードする

10

15

20

ポリヌクレオチドを導入され、該ポリヌクレオチドを発現している細胞である、 上記 (4) に記載の方法、

- (6) 前記ポリヌクレオチドが以下の群から選択される、上記(5) に記載の 方法:
- ① 配列表の配列番号1、3若しくは5に記載の塩基配列で示されるポリヌクレオチド:
- ② 配列表の配列番号1、3若しくは5に記載の塩基配列を有するポリヌクレ オチドに対してその全長にわたり少なくとも80%の同一性を有するポリヌクレ オチド;
- ③配列表の配列番号1、3若しくは5に記載の塩基配列と縮重を介して異なる 塩基配列で示されるポリヌクレオチド;及び
  - ④ 上記①~③に記載のポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズしうるポリヌクレオチド、
  - (7) Edg-5又はそれと同等のポリペプチドとリガンドとを接触させた場合と、Edg-5又はそれと同等のポリペプチド、リガンドおよび試験物質とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする、上記(2)~(6)のいずれかに記載の方法、
  - (8) 比較を、Edg-5又はそれと同等のポリペプチドを含有する細胞に対するリガンドの刺激活性(シグナル伝達作用)の変化、Edg-5又はそれと同等のポリペプチドに対するリガンドの結合量の変化、または細胞内でのEdg-5の発現・産生量の変化に基づいて行なうことを特徴とする、上記(2)~
    - (7) のいずれかに記載の方法、
  - (9) Edg-5を発現しうる細胞におけるEdg-5の産生量又はmRNAの量を定量することを特徴とする、上記(1)に記載の方法、
- 25 (10)配列番号2、4若しくは6に記載のポリペプチドをコードするポリヌクレオチド又はその一部を用いてEdg-5のmRNAを定量することを特徴とする、上記(9)に記載の方法、
  - (11)上記 (1) ~ (10) のいずれかに記載の方法を実施するためのキット、

- (12) 上記 (1)  $\sim$  (10) のいずれかに記載の方法又は上記 (11) に記載のキットを用いて得られる増殖性糸球体腎炎の予防・治療薬、
- (13) 上記 (1) ~ (10) のいずれかに記載の方法又は上記 (11) に記載のキットを用いて、Edg-5のリガンドと、Edg-5又はそれと同等のポリペプチドとの結合を阻害するか、Edg-5の発現・産生を阻害する作用を有する物質をスクリーニングする工程、前記物質の増殖性糸球体腎炎に対する予防又は治療効果を確認する工程、及び前記工程で増殖性糸球体腎炎に対する予防又は治療効果が確認された物質を有効成分として含有する増殖性糸球体腎炎の予防・治療薬の製造方法、

10 などに関する。

5

15

20

25

### 図面の簡単な説明

図1は、PDGF-刺激によって起るメサンギウム細胞の増殖シグナル伝達機 序を示す模式図である。

図2は、それぞれ、(A) 6週齢及び(B) 25週齢の、雌のHIGAマウスより腎臓を摘出し、パラフィンで方埋を行い、パラフィン切片をパス染色したものを光学顕微鏡で観察した結果を示す写真の模写図である。

図3は、標準化腎臓 c DNAライブラリーを用いて調製した c DNAマイクロアレイを用い、H I GAマウス(縦軸)と、該H I GAマウスと年齢及び性別が等しいddyマウス(横軸)の腎臓から調製したmRNAを用いて遺伝子発現を解析した結果を示す図であり、上は6週齢、下は25週齢の動物における解析結果である。

図4は、それぞれ、6週齢(6W)及び25週齢(25W)のHIGAマウスと、該HIGAマウスと年齢及び性別が等しいddyマウスの腎臓から調製した加RNAを用いてEdgファミリーの8つのサブタイプの発現レベルについて解析した結果を示す写真の模写図(A)、及び結果をHIGA/ddyの比で表したグラフ(B)である。

図5は、PDGF-BB、bFGF又はEGFによってラットメサンギウム培養 細胞に増殖刺激を与え、各処理の2、4、8、26時間後にXTT assay kit (ロッシ

15

20

25

ェ・ダイアグノティクス社)を用いてメサンギウム細胞の増殖を測定した結果を示す図である。図中、四角はbFGF、三角はPDGF-BB、丸はEGFを培地に添加したときの結果を示す。

# 5 発明を実施するための最良の形態

本発明のスクリーニング方法は、Edg-5の活性化がメサンギウム細胞増殖を刺激し、もって IGANの発症、進行をもたらすとの知見に基いており、生体内でのEdg-5の活性化を抑制する物質、とりわけEdg-5-リガンド結合を阻害する任意の物質を標的としている。

本明細書中、「Edg-5の活性化」とは、Edg-5にリガンドが結合することによりその生理活性(生物活性)が発揮されること、又は、Edg-5の上方制御によりその生理活性が増強されること、その他Edg-5の生理活性が発揮されることをいう。なお、Edg-5の生理活性としては、メサンギウム細胞表面に発現しているEdg-5がリガンドと結合することにより、細胞内にシグナルを伝達し、図1に記載の一連の増殖シグナルの伝達を刺激し、メサンギウム細胞を増殖させるという活性が例示される。

また、本明細書中、Edg-5の「上方制御(アップレギュレーション)」とは、当該技術分野で用いられる通常の意味を有し、Edg-5遺伝子の発現が増加することを意味する。Edg-5遺伝子の上方制御は、例えば、図1に模式的に示した一連のメサンギウム細胞の増殖シグナル伝達機序のいずれかの段階で作用し、正のフィードバック機構を介するEdg-5遺伝子の発現増大などの形で起ると考えられる。

従って、Edg-5の活性化を抑制する物質は、Edg-5の上方制御を抑制する物質を包含し、そのような物質としては、リガンドーEdg-5結合反応の阻害物質のみならず、図1のシグナル伝達機構の任意の部位をブロックする物質が例示されるが、それらに限定されない。

「Edg-5又はそれと同等のポリペプチド」とは、リガンドと結合して、図 1に記載の細胞活性化シグナルを伝達し得るEdg-5蛋白質、Edg-蛋白質 と同質の活性を有するポリペプチド、リガンドとの結合に必須の部分を有するそ

10

15

20

25

れらの断片、であり、以下のポリペプチド類が例示される。

「実質的に同質の活性」とは、Edg-5に特徴的なリガンド結合活性、シグナル情報伝達作用と、同質の活性を指す。従って、実質的に同質の活性を有するポリペプチドは、リガンド結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性において Edg-5と同等(例、約0.01~100倍、好ましくは0.03~30倍、より好ましくは0.1~10倍)の活性を有する。リガンド結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性の測定は、自体公知の方法に準じて行なうことができる。

Edg-5又はそれと同等のポリペプチドの例として、配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列を含有する蛋白質及び、これら配列番号2、4若しくは6のいずれかと約50%以上、好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、さらに好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する配列を含有し、かつ、配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有するポリペプチド;配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列に対して、1個以上(好ましくは、1~30個、より好ましくは1~10個、さらに好ましくは1~数個のアミノ酸の欠失、置換又は挿入がなされたアミノ酸配列を含有し、かつ、配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有するポリペプチドが挙げられる。

本発明の好ましい実施態様では、Edg-5又はそれと同等のポリペプチドとして、

- ① 配列表の配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列で示されるポリペ プチド又はその断片であって、Edg-5のリガンドとの結合活性を有するポリペプチド、
- ② 配列表の配列番号 2、4 若しくは 6 に記載のアミノ酸配列と 8 0 %以上の相同性を有するアミノ酸配列で示されるポリペプチド又はその断片であって、E dg-5 のリガンドとの結合活性を有するポリペプチド、
  - ③ 配列表の配列番号 2、4 若しくは 6 に記載のアミノ酸配列において、1 個以上のアミノ酸の欠失、置換、付加若しくは挿入を有するアミノ酸で示されるポリペプチド又はその断片であって、Edg-5のリガンドとの結合活性を有するポ

10

15

20

25

リペプチド、及び

④ 前記①~③のいずれかに記載のポリペプチドを含有するポリペプチド。 が挙げられる。

本明細書中、上記の「Edg-5又はそれと同等の活性を有するポリペプチド」を、総称してEdg-5蛋白質等という。

「Edg-5のリガンド」とは、天然に存在するEdg-5のリガンドであるSPP、SPPと同様にEdg-5に結合して図1に記載の細胞増殖シグナルを伝達させる活性を有するSPP類似化合物を指す。そのようなリガンドは、Edg-5溶液を用いた結合実験によって得ることができる。SPPはEdg-5の天然のリガンドであり、Edg-5を発現する細胞の増殖を刺激することが明らかであることから本発明方法にとって好ましいリガンドである。

本発明のスクリーニング方法で得られる物質は増殖性糸球体腎炎の予防・治療薬として有用でありうることから、本明細書中では抗IGAN薬(anti-IGAN drug)と称する。なお、本発明の抗IGAN薬の内、リガンドとEdg‐5との結合を阻害する物質を「Edg‐5アンタゴニスト」と呼称することもある。本発明の抗IGAN薬はEdg-5とリガンドとの結合反応を阻害し、又は、一連のシグナル伝達機構の抑制を介してEdg-5遺伝子の上方制御を抑制することにより、メサンギウム細胞の増殖を阻止しIGANの治療・予防効果を発揮する。

本発明方法の対象である抗 I GAN薬、E d g -5 とリガンドとの結合を阻害する E d g -5 アンタゴニスト、アンタゴニストの候補となる物質には特に限定がなく、例えば、ペプチド、タンパク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが含まれる。これらの物質は新規物質であってもよいし、公知物質であってもよい。一例として、WO99/54351、WO00/60056に記載のE d g -5 に対するモノクローナル抗体が挙げられる。

本発明のスクリーニング方法で得られるEdg-5の活性化の抑制作用を有する化合物は増殖性糸球体腎炎以外のEdg-5による他の細胞シグナル伝達機構にも有効である。

本発明のスクリーニング方法で得られた抗IGAN薬は、次いで、医薬として

10

15

20

25

の有用性 (バイオアベイラビリティー、製剤設計上の条件など) に関して必要と される種々の試験に供し、最終的に増殖性糸球体腎炎の予防又は治療のための医 薬として用いることができる。そのような試験の種類及び方法は、使用目的に応 じて、当該技術分野で既知のものから、適宜選択することができる。例えば、急 性毒性、投与形態に応じた特性(溶解性)等が含まれる。

本発明のスクリーニング方法には、Edg-5蛋白質等を含有する細胞、該細胞由来の細胞膜画分若しくは単離された蛋白質を用いることができる。Edg-5蛋白質等を含有する細胞は、上記の定義に従い、Edg-5蛋白質等を産生している細胞であり、天然のEdg-5産生細胞及びDNA組換え技術で得られた組換え体を含む。前者の例として、メサンギウム細胞、例えば、HIGAマウスの腎臓由来のメサンギウム細胞を挙げることができる。後者は、Edg-5蛋白質等をコードするポリヌクレオチド(RNA及びDNAを包含する)が導入され、それを発現して活性なEdg-5蛋白質等を産生している形質転換体を指す。

本明細書中、「ポリヌクレオチド」とは、修飾された、または修飾されていないRNAもしくはDNAを含む任意のポリリボヌクレオチドまたはポリデオキシリボヌクレオチドを意味する。「ポリヌクレオチド」は、一本鎖および二本鎖DNA、一本鎖および二本鎖領域の混合物または一本鎖、二本鎖および三本鎖領域の混合物であるDNA、一本鎖および二本鎖RNA、ならびに一本鎖および二本鎖領域の混合物であるRNA、一本鎖もしくはより通常的には二本鎖もしくは三本鎖、または一本鎖および二本鎖領域の混合物等の、DNAおよびRNAを含むハイブリッド分子を含む。

形質転換細胞は、後述の実施例にも記載したように、Edg-5蛋白質等をコードするヌクレオチド配列を有するポリヌクレオチドを適当な発現ベクターに挿入し、該ベクターで宿主細胞を形質転換することにより得られる。そのような方法は当該技術分野で既知であり、例えば、Davisら、Basic Methods in Molecular Biology (1986); Sambrookら、Molecular Cloning; A Laboratory Manual、第2版;コールド・スプリング・ハーバー・ラボラトリー・プレス、コールド・スプリング・ハーバー、ニューヨーク (1989) などに記載の方法を参照して行うことができる。

10

15

20

25

宿主細胞も任意であり、大腸菌等の細菌細胞、酵母細胞等の真菌細胞、ショウジョウバエS 2 (Drosophila S2) 等の昆虫細胞、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞 (CHO)、ヒト胎児性腎臓由来細胞 (HEK 293)、COS、HeLa等の動物細胞が挙げられ、中でもCHOおよびHEK 293が好ましい。

それぞれの宿主に適したベクターも上記の教科書に記載されており、また当業者にとって既知であるが、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110)、酵母由来のプラスミド(例、pSH19)、 λファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス, ワクシニアウイルス, バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどの他、pCI-NEO (Gene Bank Accession No. U47120)、pCDNA3.1 (Invitrogen)などが用いられる。

宿主が哺乳動物細胞の場合、ベクターはpCI-NEOまたはpCDNA3. 1が好ましい。

プロモーターは、Edg-5遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場合は、 $SR\alpha$ プロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMVプロモーター、 $SR\alpha$ プロモーターなどが挙げられる。これらのうち、CMVプロモーター、 $SR\alpha$ プロモーターなどを用いるのが好ましい。

形質転換の方法も当該技術分野で既知であり、例えば動物細胞を形質転換するには、細胞工学別冊 8 新細胞工学実験プロトコール. 263-267 (1995) (秀潤社発行)、ヴィロロジー (Virology), 52巻, 456(1973)に記載の方法に従って行なうことができる。このようにして、Edg-5蛋白をコ

10

15

20

25

ードするポリヌクレオチドを含有する発現ベクターで形質転換された形質転換体が得られる。該形質転換体はそれを適当な培地で培養するとEdg-5を細胞表面に発現する。

形質転換体の培地、培養条件は当該技術分野で既知であり、当業者が適宜選択することができる。例えば、宿主が動物細胞である形質転換体の場合、MEMダルベッコ培地、RPMI1640培地、ハムF-12培地を用いることができ、MEMダルベッコ培地が好ましい。またpHは、約7.4付近が好ましい。培養は通常、約20℃~42℃で約2時間から2日間行い、必要に応じて通気や撹拌を加える。以上のようにして、形質転換体の細胞膜にEdg-5受容体蛋白を生成させることができる。

本発明のスクリーニング方法には、上記のEdg-5蛋白質等を含有する細胞 そのものを用いるのみならず、該蛋白質等を含有する細胞膜画分、及び組換えEdg-5蛋白質等を用いることができる。

また、Edg-5蛋白質等を含有する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に従って行なうことができる。

本発明のEdg-5蛋白質等を含有する細胞としては、該蛋白質等を発現している宿主細胞を指し、上記のメサンギウム細胞や形質転換体が挙げられる。

本発明方法に用いる細胞は、細胞表面にEdg-5又はEdg-5と同等の活性(例、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など)を有する蛋白質を発現しており、該リガンド結合領域にリガンドが結合することによって増殖を刺激される細胞であり、細胞膜画分はそのような細胞から常法に従って得ることができる。

細胞膜画分は、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter-Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン

(Kinematica社製)による破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧 しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細 胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画

10

15

20

25

法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500rpm~3000rpm)で短時間(通常、約1分~10分)遠心し、上清をさらに高速(15000rpm~3000rpm)で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したEdg-5蛋白質等と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

組換えEdg-5蛋白質等は、大腸菌等で発現させたEdg-5DNAの発現産物を常法通り単離精製することにより得ることができる。

一つの態様では、本発明のスクリーニング方法は、Edg-5蛋白質等とリガンドとを接触させた場合と、Edg-5蛋白質等、リガンドおよび試験物質とを接触させた場合との比較を行なうことによって実施することができる。

試験物質の存在下で、リガンドのEdg-5活性化作用が阻害されていれば、 その物質は抗IGAN薬の候補である。

試験物質の存在下又は非存在下で、リガンドとEdg-5蛋白質等を接触させる方法は、Edg-5蛋白質等を含有する細胞、又は該細胞から調製されるEdg-5蛋白質等を含有する細胞膜画分又はEdg-5蛋白質等を用いて行うことができる。

比較は、①E d g-5又はそれと同等のポリペプチドを含有する細胞に対する リガンドの刺激活性 (シグナル伝達作用) の変化、②E d g-5又はそれと同等 のポリペプチドに対するリガンドの結合量の変化、さらには、③細胞内でのE d g-5の発現・産生量の変化等に基づいて行うことができる。

①Edg-5又はそれと同等のポリペプチドを含有する細胞に対するリガンドの刺激活性(シグナル伝達作用)の変化に基く方法

より具体的には、本発明は、Edg-5のリガンド(例えばSPP)をEdg-5蛋白質等を含有する細胞に接触させた場合と、Edg-5のリガンドと試験化合物をEdg-5蛋白質等を含有する細胞に接触させた場合におけるEdg-5を介する細胞へのシグナル伝達阻害作用を測定して比較することを含むEdg-5アンタゴニストをスクリーニングする方法を提供する。

10

15

20

25

シグナル伝達は、例えば、細胞の増殖(細胞数の変化)や、Edg-5を介する細胞刺激活性(例えば、細胞内Ca遊離、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pH低下をもたらす物質の産生を抑制する活性などを公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することにより実施できる。Edg-5蛋白質等を含有する細胞は、メサンギウム細胞等のそれ自身がEdg-5を産生する細胞、上記の形質転換体等を含む。

上記の方法を実施するには、まず、本発明のEdg-5蛋白質等を細胞膜表面に発現する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。スクリーニングを行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、培養後の細胞数を計数するか、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、カルシウムイオン、pH低下物質)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、cAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。

細胞数の測定には、市販のXTT細胞増殖アッセイキット(ロシュ ダイアグノスティクス社)を用いて行う。このキットを用いて得られる結果は、増殖細胞数と強く相関している。

酸性化物質の酸性に対する阻害活性は、市販のマイクロフィジオメーターを用いて行うことができる。これは、酸性化物質は、シグナル応答に対応して細胞内シグナリングプロセスを活性化するために必要な代謝活性が増大し、微少の酸性物質が排出されることによる。よって、細胞のシグナル応答(代謝の活性化、増殖)を細胞外液の酸性化率(p H変化)に基いて検出することができる。そのような p H変化は市販の装置、例えば、シリコンセンサーチップを用いるサイトセンサー (モレキュラー デバイス社)で検出することができる。

10

15

20

25

また、細胞外刺激を受けると細胞内カルシウム濃度が一時的に上昇するので、 Ca<sup>2+</sup>イオンも、細胞刺激伝達の指標となる。Ca<sup>2+</sup>イオンも市販の装置で測 定することができ、たとえばFLIPRシステム(Fluorometric Imaging Plate Reader、モレキュラー・デバイス社)が使用可能である。

②Edg-5又はそれと同等のポリペプチドに対するリガンドの結合量の変化 に基づく方法

より具体的には、本発明は、標識したリガンドを、Edg-5蛋白質等に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物をEdg-5蛋白質等に接触させた場合における、標識したリガンドの該Edg-5蛋白質等に対する結合量を測定し、比較すること;標識したリガンドを、Edg-5蛋白質等を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物をEdg-5蛋白質等を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞または該に動分に対する結合量を測定し、比較すること;標識したリガンドを、Edg-5をコードするポリヌクレオチドを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したEdg-5蛋白質等に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本Edg-5をコードするポリヌクレオチドを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したEdg-5蛋白質等に接触させた場合における、標識したリガンドおよび試験化合物を本Edg-5をコードするポリヌクレオチドを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したEdg-5蛋白質等に接触させた場合における、標識したリガンドの該Edg-5蛋白質等に対する結合量を測定し、比較すること、を含むスクリーニング方法を提供する。

上記方法には既述の動物由来の細胞、形質転換体、細胞膜画分、組換えEdg -5蛋白質等を用いることができる。細胞は固定化されていても良い。

標識したリガンドとしては、当該技術分野で既知の方法で標識されたリガンドを用いることができ、例えば、³H、¹益 I、¹C、⁵Sなどで標識されたリガンドが挙げられる。具体的には、Edg-5蛋白質等を含有する細胞または細胞膜画分を、スクリーニングに適したバッファーに懸濁することによりEdg-5標品を調製する。バッファーには、pH4~10(望ましくはpH6~8)のリン酸バッファー、トリスー塩酸バッファーなどのリガンドとEdg-5との結合を阻害しないバッファーを用いる。非特異的結合を低減させる目的で、CHAPS、

10

20

25

Tween-80™(花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシコレートなどの界面活性剤をバッファーに加えることもできる。さらに、プロテアーゼによるレセプターやリガンドの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチン、E-64 (ペプチド研究所製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加することもできる。0.01ml~2mlのEdg-5溶液に、一定量の標職したリガンドを添加し、同時に10nMの試験化合物を共存させる。非特異的結合量(NSB)を知るために大過剰の未標識のリガンドを加えて同様に反応させる。反応は約0℃から37℃で、約10分から4時間、好ましくは約30分から2時間行う。反応後、ガラス繊維濾紙等で濾過し、適量の同バッファーで洗浄した後、ガラス繊維濾紙に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターまたはγーカウンターで計測する。試験物質がない場合のカウント(Bo)から非特異的結合量(NSB)を引いたカウント(Bo-NSB)を100%とした時、特異的結合量(NSB)を引いたカウント(Bo-NSB)を100%とした時、特異的結合量(B-NSB)が、例えば、50%以下になる試験化合物を拮抗阻害能力のある候補物質として選択する。

15 ③細胞内でのEdg-5の発現・産生量の変化に基づく方法

#### ③-1 mRNA量の変化

より具体的には、本発明は、例えば、ヒト以外の哺乳動物の血液、特定の臓器、 該臓器から単離した組織若しくは細胞、または(ii)形質転換体等に含まれるE dg-5蛋白質等のmRNA量を測定することを含むEdg-5アンタゴニストの スクリーニング方法を提供する。

Edg-5蛋白質等のmRNA量の測定は具体的には以下のようにして行なうことができる。正常あるいは疾患モデル動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より好ましくはIGANのモデルマウスであるHIGAマウス)に対して、試験物質を投与し、一定時間(例えば、数時間~数週間、好ましくは4時間)経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(腎臓)、または臓器から単離した組織、あるいは細胞を得る。得られた細胞に含まれるEdg-5蛋白質等のmRNAを、TaqManPCRなどの手法を用いることにより、あるいは自体既知のノザンブロットを行って解析する。

あるいは、Edg-5蛋白質等を発現する形質転換体を前述の方法に従い作製

10

15

20

25

し、培養する際に試験物質を培地中に混合させ、一定時間培養後(数時間~数日、 好ましくは4時間)、該形質転換体に含まれるEdg-5蛋白質等のmRNA量 を定量、解析することにより行なうことができる。

# ③-2 Edg-5蛋白質等の量の変化

より具体的には、本発明は、例えば、(i) ヒト以外の哺乳動物の臓器、該臓器から単離した組織若しくは細胞等を破壊した後、細胞膜画分を単離し、細胞膜画分に含まれるEdg-5蛋白質等を定量することを含む、Edg-5アンタゴニストのスクリーニング方法、(ii) Edg-5蛋白質等を発現する形質転換体等を破壊した後、細胞膜画分を単離し、細胞膜画分に含まれるEdg-5蛋白質等を定量することを含む、Edg-5アンタゴニストのスクリーニング方法、

(iii) ヒト以外の哺乳動物の臓器、該臓器から単離した組織若しくは細胞等を切片とした後、免疫染色法を用いることにより、細胞表層でのEdg-5蛋白質の染色度合いを定量化することにより、細胞膜上の該蛋白質を確認することを含む、Edg-5アンタゴニストのスクリーニング方法、(iv) Edg-5蛋白質等を発現する形質転換体等を切片とした後、免疫染色法を用いることにより、細胞表層での該受容体蛋白質の染色度合いを定量化することにより、細胞膜上の該蛋白質を確認することを含むEdg-5アンタゴニストのスクリーニング方法を提供する。

細胞膜画分に含まれるE d g-5蛋白質等の定量は具体的には以下のようにして行なう。

(i) 正常あるいは疾患モデル動物(正常あるいは疾患モデル動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より好ましくはIGANのモデルマウスであるHIGAマウス)に対して、試験物質を投与し、一定時間(例えば、数時間~数週間、好ましくは4時間)経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(例えば腎臓)、または臓器から単離した組織、あるいは細胞を得る。得られた臓器、組織または細胞等を、例えば、適当な緩衝液(例えば、トリス塩酸緩衝液、リン酸緩衝液、ヘペス緩衝液など)等に懸濁し、臓器、組織あるいは細胞を破壊し、界面活性剤(例えば、トリトンX100™、ツイーン20™など)などを用い、さらに遠心分離や濾過、カラム分画などの手

10

15

20

25

法を用いて細胞膜画分を得る。

細胞膜画分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕は上記した方法と同様にして行う。最終的に得られた該膜画分中には、発現したEdg-5蛋白質等と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。細胞膜画分に含まれるEdg-5蛋白質は、例えば、Edg-5に対する抗体を用いたサンドイッチ免疫測定法、ウエスタンブロット解析などにより定量することができる。かかるサンドイッチ免疫測定法は自体既知の方法で行うことができ、ウエスタンブロットは自体公知の手段により行なうことができる。抗体の取得及び該抗体の使用方法は既知である(例えば、W099/54351、W000/60056参照)。

(ii) Edg-5蛋白質等を発現する形質転換体を前述の方法に従い作製し、 細胞膜画分に含まれるEdg-5蛋白質等を定量することができる。即ち、Edg-5蛋白質等を発現する形質転換体を前述の方法に従い作製し、培養する際に 試験物質を培地中に混合させ、一定時間培養後(数時間~数日、好ましくは4時間)、細胞膜におけるEdg-5蛋白質等を上記と同様に定量することにより行なうことができる。

また、別の態様として、本発明のスクリーニング方法は、Edg-5を発現し うる細胞におけるEdg-5の産生量又はmRNA量を定量することによって実 施することができる。この方法は、上記「③細胞内でのEdg-5の発現・産生 量の変化に基づく方法」の欄に記載の方法に順じて行うことができる。

本発明はまた、上記スクリーニング方法を実施するためのキットを提供する。 そのようなキットは、スクリーニング方法により異なるが、例えば以下のものか らなる。

本発明の抗 I GAN薬がE d g-5アンタゴニストである場合、スクリーニング用キットには、E d g-5のリガンドと、E d g-5蛋白質等、E d g-5蛋白質等を含有する細胞、またはE d g-5蛋白質等を含有する細胞の膜画分を含有するものが含まれる。さらに、使用するスクリーニング方法に応じて、阻害作用の効果を測定するための適当な試薬、装置、キットなども含まれる。

本発明のEdg-5アンタゴニストのスクリーニング用キットの例として、以

15

20

25

下のものが挙げられる。

- 1. Edg-5蛋白質等を発現させた細胞を96穴プレートに5×10⁴個/ 穴で継代し、37℃、5%CO<sub>2</sub>、95%airで1日間培養したもの。
- 2. 標識リガンド:市販の³H、<sup>125</sup>I、<sup>14</sup>C、<sup>25</sup>Sなどで標識したSPP。水溶液の状態のものを4℃あるいは-20℃にて保存し、用時に測定用緩衝液にて10nMに希釈する。
- 3. リガンド標準液: SPPを0.1%FAFウシ血清アルプミン (シグマ社製) を含むPBSで1mMとなるように溶解し、-20℃で保存する。
- 4. リガンドのE d g-5蛋白質等に対する活性化作用又は結合を測定するた10めのキット又は試薬

本発明のキットには、具体的なスクリーニングの方法に応じて、上記の、または上記以外の既知の構成であってよい。後述の実施例では、被検物質存在下での実験と、被検化合物の非存在下での実験を行っているが、予め決定した条件下で、リガンド及びEdg-5発現細胞を用いて測定したEdg-5発現量の変化に基く標準曲線を作成しておき、被検物質の存在下での測定量を該標準曲線と比較することで、阻害作用を判定するのが好都合である。

Edg-5アンタゴニスト以外の抗 IGAN薬である場合、キットには適当な標準物質と被検物質とを用いてEdg-5mRNA又はEdg-5の量を測定するための装置が含まれる。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる 化合物 (Edg-5アンタゴニスト等の抗 IGAN薬) は例えばリガンドとEdg-5との結合を阻害することにより、図1で模式的に示したメサンギウム細胞の増殖にいたる一連のシグナル伝達機構の活性化を抑制するので、IGANの予防及び治療に有用である。得られた物質は、通常の薬理試験に供され、適当な剤形、例えば、錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤、無菌性溶液、懸濁液剤などに、製剤の分野で既知の固体又は液状担体を用い、所望により、結合剤、賦形剤、潤滑剤、甘味剤、香味剤などと共に製剤化される。

以下に実施例を示して、本発明を詳しく説明するが、これらは本発明の範囲を 限定するものではない。 実施例1 c DNAマイクロアレイ及びRT-PCRによるIGANの解析 (1)IGANのモデルマウスの作成

IGANモデルマウス(以下、HIGAマウスという)はクローズドコロニーとして市販のddYマウスを用い、選択育種により選抜して得ることができる。

5

15

20

25

### 方法:

- 1) クローズド・コロニーであるddY系マウス(日本エス・エル・シー株式会社)の雌52匹と雄52匹( $G_0$ 世代)を使用する。これらマウスの4ヶ月齢における血清 IgA値の平均(mg/d1)は、雌 $が27.1\pm2.2$ 、雄 $が43.3\pm3.3$ であった。
- 2) 雌雄それぞれから高値を示す5匹を選抜し(G<sub>0</sub>選抜個体)、これらを交配することによって次世代(選抜第1代;G<sub>1</sub>世代)を得た。G<sub>0</sub>選抜個体の平均血清 IgA値は、雌が65.0±7.9、雄が90.5±2.3であった。G<sub>1</sub>世代における平均血清IgA値(4ヶ月齢)は、雌が44.2±4.0 (n=52)、雄が58.4±6.0 (n=55) であった。
  - 3) 次に $G_1$ 世代より、4ヶ月齢の血清IgA値を指標として6ペアーの雌雄を選抜し、それらを交配することによって $G_2$ 世代を得た。 $G_1$ 選抜個体の平均血清IgA 値は、雌が $109.6\pm12.6$ 、雄が $147.8\pm15.6$ であり、 $G_2$ 世代の平均値(4ヶ月齢)は、雌が $161.0\pm12.0$ (n=54)、雄が $180.4\pm18.1$ (n=42)であった。
  - 4) 同様に、毎世代4ヶ月齢における血清IgA値を指標とする選抜交配を繰り返した。その結果、第4代で選抜交配による効果は頭打ちになった。なお、G<sub>2</sub>選抜個体の平均血清IgA値は、雌が293.5 ± 28.2、雄が358.9 ± 50.6であり、G<sub>3</sub>世代の平均値(4ヶ月齢)は、雌が159.4 ± 11.9(46)、雄が222.6 ± 27.2(42)であった。さらに、G<sub>3</sub>選抜個体の平均血清IgA値は、雌が235.8 ± 25.3、雄が548.7 ± 130.3であり、G<sub>4</sub>世代の平均値(4ヶ月齢)は、雌が238.5 ± 21.0(50)、雌が214.8 ± 20.3(39)であった。
    - 40世代に渡る兄妹交配を経て近交系として育成されたマウス受精卵は、受託番号FERM P-18150の下で、通商産業省生命工学工業技術研究所特許微生物寄託センター寄託されている(受託日:平成12年12月25日)。

このHIGAマウスは、①血中のIgA濃度が高いこと、②腎臓の糸球体にIgAが高濃度に沈着すること、③前記②が引き金となって、メサンギウム細胞の増殖お

10

15

20

25

よびメサンギウム基質の造成が起こり、糸球体硬化症を発症することを特徴とする。このHIGAマウスの発症する糸球体腎炎は、ヒトIgA腎症に酷似している。

HIGAマウスは一貫して高い血清IgAレベルを示し、該動物の腎組織には緩やかなメサンギウム細胞の増殖から、細胞外基質の蓄積を伴うメサンギウムの顕著な増大まで各種のメサンギウムの傷害が顕微鏡下で観察される。HIGAマウスはヒトIGANのほぼ全ての臨床的・病理的特徴を示すことから、ヒトIGANの適当な動物モデルであると考えられる。

(2) HIGAマウス腎臓の組織学的な解析

HIGAマウスの腎臓の重量は 6 週齢においてはddYマウスとほぼ等しい(292  $\pm$  6.1 vs.  $278 \pm 7.5$  mg, n = 4)が、 25 週齢ではHIGAマウスのほうが明らかに大きくなる( $465 \pm 15.2$  vs.  $395 \pm 9.5$  mg, n = 4, P < 0.01)。

HIGAマウスでは約10-25週齢の間にメサンギウム細胞の増殖が観察され、40週齢を過ぎるとメサンギウムの基質の顕著な増大が見られる。この顕微鏡的に病理的な変化を観察できる時期の前後、すなわち6週、25週齢においてHIGAとコントロールとしてのddYについて、組織学的な解析を行った。

6週齢及び25週齢それぞれの雌のHIGAマウスより腎臓を摘出し、パラフィンで方埋を行った。パラフィン切片につきパス染色を行い、光学顕微鏡を用いて観察を行った。この組織学的研究において、6週齢では病理的特徴は検出されなかった(図2(A))。一方、25週齢においてはメサンギウム細胞が顕著に増殖し、メサンギウム基質の増大によりボウマン嚢や糸球体の毛細血管が圧迫されていた(図2(B))。

(3) cDNAマイクロアレイを用いるHIGAマウスの腎臓における遺伝子発 現変化の解析

DNAマイクロアレイによる解析は、それぞれ6週齢と25週齢のHIGAマウス及びddYマウスの腎臓より調製したmRNAを鋳型として用いて行った。実施例に記載のラット腎糸球体のメサンギウム細胞の培養及び各処理、それを用いる標準化腎臓cDNAマイクロアレイの作製、cDNAプローブの調製、ハイブリダイゼーションとマイクロアレイの蛍光強度の測定、及び半定量的RTーPCRは以下の方法で行った。

. 5

10

15

20

25

# 1) メサンギウム細胞の培養及び各処理

常法に従いラット腎糸球体のメサンギウム細胞の培養を行った。細胞の培養には10%(v/v)ウシ胎児血清(FCS)を添加したRPMI1640を用いた。6穴プレートで培養したメサンギウム細胞に16-24時間スタベーションをかけ、成長因子若しくはSPPを添加した、0.4% FAF(Fatty Acid Free)-BSAを含む無血清のRPMI1640でインキュベーションすることにより、このSPP処理を行った。各処理の2、4、8、26時間後にXTT assay kit (ロッシェ・ダイアグノティクス社)を用いてメサンギウム細胞の増殖を測定した。また、各処理の0.5、2、4、8、26時間後にIsogen (ニッポンジーン)を用い、添付の指示に従い、total RNAの単離を行った。

# 2) 標準化腎臓 c DNAマイクロアレイの作製

Bonaldo et alの方法 (USP5702898) に一部改良を施して標準化cDNAマイクロアレイを作成した。詳細は、本出願人による特願2000-329998に記載されている。即ち、cDNAライブラリーより調製したDNA溶液を酵素処理により環状一本鎖DNA化し、別にライブラリーよりPCR法で調製したビオチン化DNAとハイブリダイズさせ、ビオチン化DNAとハイブリダイズしたものを除き、残った環状一本鎖DNAライブラリーを二本鎖化し、大腸菌を形質転換するか、あるいは、cDNAライブラリーより調製したDNA溶液を酵素処理により環状一本鎖DNA化し、別にライブラリーより調製した和補的なビオチン化RNAとハイブリダイズさせ、ビオチン化RNAとハイブリダイズしたものを除き、残った環状一本鎖DNAライブラリーを二本鎖化し、大腸菌を形質転換する方法、のいずれによって得ることができる。なお、DNA溶液の環状一本鎖化、DNAのビオチン化、ハイブリダイゼーション、及び環状一本鎖ライブラリーの二本鎖化、大腸菌の形質転換は、当該技術分野で既知の方法に従い、当業者が入手可能な酵素や培地等を用いて行うことができる。

作成した標準化腎臓 c D N A ライブラリーより、大腸菌のクローンを無作為に 4,224個単離した。これらのクローン全部の部分塩基配列決定を行い、アレイに スポットしたユニークなクローンの数を見積もったところ2,878クローンであった。

10

15

20

25

# 3) プローブの調製

上記1)の成長因子処理した細胞からそれぞれ $2\mu$ gのpoly(A)+ RNAよりCy3-またはCy5-と結合したdUTP (アマシャムファルマシア社)を基質に、Superscipt II reverse transcriptase (ライフテクノロジー社)を用い、供給者指定の条件下で37℃、30分間、逆転写反応を行った。その後、ラベルしたプローブを Microconフィルター (ミリポア社) で濃縮し、 $10\mu$ 1のハイブリダイゼーション液 (0.3% SDS、 $20\mu$ g poly(A)+ DNA、 $20\mu$ g 酵母tRNAを含む3.4 X SSC)で希釈した後マイクロアレイとのハイブリダイゼーションに用いた。

4) ハイブリダイゼーションとマイクロアレイの蛍光強度の測定

c DNAマイクロアレイに対し、上記3) の方法で調製した、ラベルしたプローブを用いて65℃で一晩ハイブリダイゼーションを行った。洗浄はカバーガラスをはずした後、2 x SSC (0.5% SDSを含む) を用いて室温で5分間2回行い、引き続いて0.2 x SSC (0.5% SDSを含む) を用いて40℃で3分間、最後に0.2 x SSCを用いて3分間洗浄を行った。低速遠心によりスライドガラスを乾燥させた後、スキャンアレイ5000 (ビーエム機器) で蛍光強度を測定し、Array Gauge (富士フィルム) を用いて解析を行った。

# 5) 半定量的RT-PCR

半定量的RT-PCRは、RT-PCRと同様にして行うが、内部標準を設け、PCR反応で 産物が対数的に増えるサイクル数をあらかじめ決めておいてその範囲で増幅反応 を行う点において異なる。

mRNAは上記と同様の条件下で37℃、30分間、逆転写反応を行い、希釈した後、プラチナPCRスーパーミックス(ライフテクノロジー社)を用いて、供給者指定の条件に従って行った。反応液の組成は、プラチナPCRスーパーミックス  $45\mu$ 1、鋳型DNA  $1\mu$ 1、プライマー 各 $10\mu$ Mである。12から25サイクルの間でcDNA断片を増幅し、各反応において半定量的解析を行う対数期を決定した。PCRプライマーを報告されている配列(GenBank)の配列情報に従って合成した。PCR産物は適当な制限酵素で消化し、増幅したPCR産物が目的のものと一致するかどうかの確認を行った。PCR産物の濃度解析は、画像解析ソフトMacBAS v. 2.51(富士写真フイルム)を使用し、発現量が一定であ

るとされているRibosomal S9、 $\beta$  — アクチンおよびGAPDH遺伝子の発現量を同時に測定して、サンプルごとの操作由来の誤差を補正した。

使用したプライマーは、マウス及びラットのEdgファミリーの遺伝子の配列情報 (GenBank)に従って合成した。各プライマーの配列を以下の表及び配列番号7~38に示す。

# 表 1

5

起源		プライマー	配列番号
マウス	Edgl	FW 5-ATC AGC TCG CTG TCT AGC	7
		RV 5-TAG GAA GAA GAA TTG ACG	8
	Edg2	FW 5-CTG CTG GCT ATT GCT ATC	9
		RV 5-AAC ACA GGA TCT GCC TGA	10
	Edg3	FW 5-CTG ACC ATG ATC AAG ATG	11
		RV 5-GTT CTG AAA CGA CCT GTT	1 2
	Edg4	FW 5-TTG CTA CCT GCA CAC TTC	13
		RV 5-CAC ATG CAG CAG AGA AGG	1 4
		FW 5-TGG AAT TGT CTG AAC CAG	1 5
	Edg5	RV 5-TCA GAC CAC TGT GTT ACC	16
		FW 5-ATC GGT CTG TGC TGG CTA	17
	Edg6	RV 5-CTA GGT GCT GCG GAC GCT	18
		FW 5-ATG AGT GTC ACT ATG ACA	19
	Edg7	RV 5-GTT GCA GAG GCA ATT CCA	2 0
		FW 5-TAT GTG CTC TTC TGC GTG	2 1
	Edg8	RV 5-TCA GTC TGT AGC ATC AGG	2 2
		FW 5-TGT TCA TTC TCA TCT GCT GC	2 3
	Edg1	RV 5-TAT AGT GCT TGT GGT AGA GC	2 4
	Edg2	FW 5-GCC ACA GAA TGG AAC ACA GT	2 5
		RV 5-CCA GAA CTA TGC CGA GAC AT	2 6
	Edg3	FW 5-TCA TTG GCA ACT TGG CTC TC	27
ラッ		RV 5-CCA GCA TGA TGA ACC ACT GA	28
		FW 5-TGC TGA CCA ATC TGC TGG T	2 9
			30
	Edg5	FW 5-GCC ATC GCC AAG GTC AAG CT	3 1
1			3 2
1	Edg6	FW 5-GGC ATG GAC TGG ATC CTG	3 3
			3 4
	Edg7	FW 5-TGA GTG TCA CTA TGA CAA GC	3 5
			3 6
	Edg8	FW 5-TGC TCT TCT GCG TGC TGG	3 7
1			38
L		RY O-MAN CIG 110 CHO GNO ICI 10	

10

15

(i) cDNAアレイを用いるIGANモデルマウスの腎臓における遺伝子発現 変化の解析

HIGAマウスと、年齢および性別が等しいコントロールddYマウスの腎臓から調製したmRNAを用いて、上記2)~4に記載の方法に従ってハイブリダイゼーションを行い、マイクロアレイの蛍光光度を測定した。

解析の結果、図3に示すようにHIGAマウスの遺伝子発現パターンは、コントロールに比べて25週齢よりも6週齢において散乱の程度が大きいことが分かった。これは、組織学的な変化が観察される前に多くの遺伝子が差動的に発現 (differential gene expression) することを表している。6週齢と25週齢のHIGAマウス腎臓で差動的に発現するcDNAクローンをそれぞれ553クローン、156クローンづつ同定し、それらの70%以上は発現が増加するものであることを見出した。これら差動的に発現する遺伝子をデータベースにより調べたところ、92クローン及び22クローン(それぞれ6週齢、25週齢)がGenBankのESTとのみマッチするものであり、65クローン及び28クローンはGenBankでマッチするものがなかった。差動的に発現する遺伝子のうち、成長因子やその受容体及び細胞増殖に関連する分子の発現が増加しており、その発現プロファイルは、HIGAマウス腎臓における異常な細胞増殖に対する自己防御のメカニズムを反映していると考えられた(表2参照)。

表 2 腎臓標準化マイクロアレイを用いる遺伝子発現分析

	相対的な発現(HIGA/ddy)	
遺伝子	6 週齡	2 5 週齡
細胞周期、増殖		
抗増殖性抗体(TAPA)の標的	1.7	1.0
Growth arrest specific 1 (Gas1)	1.5	1.5
サイクリンD1	3.4	1.8
サイクリンG	1.8	0.9
抗增殖性因子(BTG1)	1.6	1.1
增殖因子		
血小板誘導成長因子A-鎖(PDGF-A)	1.3	1.1
グリア誘導神経栄養成長因子(GDNF)	1.6	1.1
血管内皮成長因子(VEGF)	1.4	1.4
表皮成長因子(EGF)	1.3	0.9
成長因子受容体		
線維芽細胞成長因子受容体2(FGFR2)	2.7	1.2
線維芽細胞成長因子受容体3(FGFR3)	1.0	1.5
アルファ血小板由来成長因子受容体(PDGF	1.5	1.7
R-A)		
VEGF受容体-2 (FLK-1)	1.4	1.6
G 蛋白質結合レセプター		
H218,内皮分化遗伝子5(edg-5)	3.0	1.7
ロイコトリエンB4受容体(BLT)	1.6	<b>1.2</b> .
5-ヒドロキシトリプタミン受容体(5HT-2)	1.4	1.1

関連する遺伝子群の1つは成長因子やその受容体でありメサンギウム細胞において強力な分裂促進効果を持つと報告されているものであり、もう一つの遺伝子群はGPCR( $G蛋白質共役型受容体)であり、化学誘引性の脂質メディエーターであるロイコトリエン<math>B_4$ に対する受容体、5-ヒドロキシトリプタミン受容体(5HT-2)、SPP受容体であるEdg-5が含まれる。

発現データから得られる特定のパターンの数々は、IGANにおいて起こって

10

15

20

25

いる反応を反映しているものと考えられる。特に、細胞周期や細胞増殖の制御に関与する幾つかの遺伝子の発現変化が多く見られた。それらの多くは成長因子やその受容体でありIGAN患者の腎臓においてPDGF及びPDGF受容体の発現の上昇が見られるという臨床における知見と一致する。そして、マイクロアレイの結果をもとにPDGF誘導によるメサンギウム細胞の増殖において顕著なEdg-5のアップレギュレーションが見られることを見出した。これらのことを統合すると、疾患の進行を促進する新規のPDGF/PDGF受容体-Edg-5パスウェイを想定することができる。(図1)

(ii) RT-PCRによるEdgファミリーの発現レベルの解析

Edgファミリーの8つのサブタイプの発現レベルについて、サブタイプ特異的プライマーを用いたRT-PCRにより解析を行った。RT-PCRは、上記表1に記載のPCTプライマーを用い、5)に記載の半定量的RT-PCRと同様の条件下で行った。

結果を図4に示す。図4において、(A)は6週齢(6W)及び25週齢(2 5W)のHIGAマウスと、該HIGAマウスと年齢及び性別が等しいddyマ ウスの腎臓から調製したmRNAを用いてEdgファミリーの8つのサブタイプ の発現レベルについて解析した結果を示す写真の模写図である。(B)は(A) に示した結果をHIGA/ddyの比で表したグラフである。(A)から、Edg-8を除くすべてのEdgファミリーメンバーが腎臓において検出可能であること が分かる。また、(B)から、6週齢では幾つかのEdgサブタイプがddYに比 ベHIGAマウスで上方制御されていること、特にEdg-5とEdg-6の発現 がHIGAマウスではddyマウスの数倍まで上昇していることが明らかである。 一方、25週齢ではそれぞれのEdgサプタイプの発現について十分な変化は見 られない。これは、Edgファミリーの上方制御がIGANの早い段階で起こっ ていることを示唆している。なお、Edg-6は血小板における主要なSPP受 容体サブタイプであることから、上記6週目での上方制御には、実験で用いたm RNAが浸潤した血小板由来のEdg-6転写物が関与していると考えられる。 これは、血小板で特異的に発現することが知られている血小板因子4 (platlet factor 4) のmRNAも同様に増幅されたことによって裏付けられた。

10

15

20

25

- (iii) マウス腎臓由来のEdgファミリーの半定量的RT-PCRによる解析上記の方法でHIGAマウスの腎臓由来のmRNAについて半定量的RT-PCRを行った。その結果、表2に示すように、PDGF、bFGF、EGFをコードする遺伝子も、それぞれの受容体と同様に発現が増加していることが確認された。また、この実験によりそれぞれの分子の遺伝子発現についても詳細に得ることができ、このRT-PCRで得られた遺伝子発現パターン変化は全体的にマイクロアレイの結果と高い相関を示すものであった。
- (iv) PDGF誘導増殖性ラットメサンギウム培養細胞におけるEdg-5の上方制御
- PDGF-BBのような成長因子は、メサンギウム細胞においてスフィンゴミエリナーゼやセラミナーゼを活性化し、その結果、新規のSPPが合成されると考えられている(J Biol Chem 1995 Oct 6;270(40):23305-9 Differential regulation of sphingomyelinase and ceramidase activities by growth factors and cytokines. Implication for cellular proliferation and differentiation Coroneos E, Martinez M, McKenna S, Kester M)。上記のHIGAマウス腎臓におけるPDGFとPDGF受容体の発現上昇は、PDGFがメサンギウム細胞においてSPPの合成だけではなくSPP受容体の発現にも影響を及ぼしていることを示唆している。そこで、ラットのメサンギウム培養細胞を用いてEdg遺伝子の発現に対する成長因子の効果について解析した。
  - 上記1)の方法に従いラット腎糸球体のメサンギウム細胞の培養を行った。即ち、10%(v/v)ウシ胎児血清(FCS)を添加したRPMI1640を用いて培養した。6穴プレートで培養したメサンギウム細胞( $5\times10^4$ cells/ウエル)に16-24時間スタベーションをかけ、成長因子を添加した無血清のRPMI1640により処理を行った。SPP処理の際には、0.4% FAF-BSAを含む無血清のRPMI1640を用いた。各処理の2、4、8、26時間後にXTT assay kit (ロッシェ・ダイアグノティクス社)を用いてメサンギウム細胞の増殖を測定した。また、各処理の0.5、2、4、8、26時間後にIsogen (ニッポンジーン)を用いて total RNAの単離を行った。

具体的には、10 ng/ml PDGF-BB、10 ng/ml bFGF、20 ng/ml EGF を加えて、0.5、2、4及び8時間培養して刺激した。その結果、表3に示すように

10

15

20

PDGF-BBによる2時間刺激の場合に、Edg-5の発現が誘導された。 表 3

成長因子によるEdgの誘導						
Edgサプタイプ		bFGF	EGF			
Eug 9 7 7 4 7	(10 ng/ml)	(10 ng/ml)	(20 ng/ml)			
Edg-1	1.6±0.38	0.8±0.35	0.9±0.06			
Edg-2	1.3±0.16	1.4±0.11	1.0±0.24			
Edg-3	1.1±0.21	1.1±0.24	$1.3\pm0.32$			
Edg-5	2.4±0.52*	1.5±0.15	1.5±0.45			

メサンギウム細胞を記載の成長因子で2時間刺激した。発現の割合βアクチンで標準化した。数値は、それぞれ3回行った独立した3つの実験の平均± S. E. M. で表した。\*P<0.05 (対コントロール)

なお、高濃度のPDGF (40ng/n1) の 2 時間の刺激では、中程度のE d g -1 、 E d g -3のアップレギュレーション(2 時間で、 $1.9 \pm 0.43$ -及び $1.7 \pm 0.45$ -倍、 n=3)及び十分なE d g -5 のアップレギュレーション(2 時間で、 $1.8 \pm 0.14$ -倍、P < 0.05、n=3)が誘導された。しかし、成長因子による刺激の効果は、E d g -4、E d g -6、E d g -7の発現については検出できなかった。

次いで、種々の成長因子の細胞増殖における効果についても研究を行った。図5に示すようにPDGF-BB (10 ng/ml)、bFGF (10 ng/ml)のメサンギウム細胞増殖における効果はEGF (20 ng/ml)よりも顕著であった (図中、黒四角はbFGF、黒三角はPDGF-BB、黒丸はEGFを表す)。

また、既にメサンギウム細胞増殖に関与していると報告されている最初期遺伝子の発現についても実験を行ったところ、c-fosとearly growth response gene-1は、これら全ての成長因子によって0.5時間刺激後アップレギュレートを示し、特にPDGF-BBの効果が際立っていた。

上記と同様に、スタベーションをかけた後、成長因子の代りにSPPを添加したRPMI1640を用い、同様に実験した。その結果、10 μ 1の濃度で添加したとき SPPはメサンギウム細胞の増殖及び最初期遺伝子の発現に大きな効果を及ぼした

10

15

20

25

(26時間で1.2倍、P < 0.05、n = 3)。しかしE d gファミリー受容体の発現におけるS P P の効果については検出することができなかった。

以上のように、マイクロアレイ及びRT-PCRの解析によりHIGAマウス腎臓において、メサンギウム細胞の増殖が観察される前にEdgファミリー、特にEdg-5が発現の増加を示すことが明らかになった。現在まで、SPP(Edg-1、3、5、6、8)とリゾフォスファチジン酸(Edg-2、4、7)に高い親和性を持つ受容体である8つのGPCRがEdgファミリーとして同定されている。上記の結果は、SPPはEdg-1、Edg-3、Edg-5を経てメサンギウム細胞の増殖を誘導する。加えて増殖性メサンギウム細胞において、PDGFがこれらのEdg受容体特にEdg-5をアップレギュレートしていることを初めて示すものである。Edg-5は、ラットの褐色細胞種PC12細胞においてSPP誘導による神経突起の後退や細胞の円唇化を仲介すること、ラットHTC4肝細胞腫細胞において細胞増殖及び抗アポトーシス作用を示すことが報告されているが、Edg-5のIGANにおける役割については未だ知られていない。

HIGAマウス、DNAマイクロアレイ及びRTーPCRを用いた、PDGF 誘導下でのEdg-5アップレギュレーションに関連する一連のシグナル伝達機 序を図1に模式的に示した。即ち、PDGFで刺激するとメサンギウム細胞はさ ちにPDGFを生産・放出し、オートクライン及びパラクラインの機構によって 細胞表面のPDGF受容体の発現が増加する。そして、PDGFはメサンギウム 細胞のスフィンゴミエリナーゼとセラミダーゼを活性化し、その結果SPPの合成が増加する。一方、SPPは活性化した若しくは凝集性の血小板からも放出される。図1に示すように、SPPはオートクラインでまたは分子内のセカンドメッセンジャーとして働くことにより、メサンギウム細胞の増殖を引き起こすと考えられる。リガンドであるSPPとその受容体Edg-1、Edg-3、Edg-5 (特にEdg-5)の合成量は相乗的に増加しうる。HIGAマウス腎臓で観察されたPDGF/PDGF受容体とEdg-5の発現の増大は、細胞増殖活性につながる成長因子シグナルとリンクするカスケードの増幅のために、PDGF-SPP-Edgパスウェイが正のフィードバックループ中で作用している可能性を示唆している。実験結果はまた、メサンギウム細胞からのSPPはEdg-5の

10

15

20

25

発現上昇を通して血小板を活性化し、血小板からのSPPの分泌も促進するというように、IGANの進行中正のフィードバックループ内で次々に作用が起こることを示唆している。そして、これらの悪循環のすべてがHIGAマウス腎臓において作動していることが増殖性糸球体腎炎の治療困難性の一因であると考えられる。

このように、上記の実験結果は、Edg-5とリガンド (SPP) との結合阻害物質 (Edg-5アンタゴニスト) が、増殖性糸球体腎炎、特にIGANの予防・治療薬の開発に重要な役割を果たすことを示すものである。 実施例 2 マイクロフィジオメーターによるスクリーニング

(i) ほ乳類培養細胞での発現

Edg-5受容体を、ヒト胎児性腎臓由来細胞(HEK293)あるいは、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞(CHO)で発現させる。

高頻度に受容体を発現させるために、配列番号 1 に記載のヌクレオチド配列のうち、5 かるいは、3 の非転写領域を全て除き、真核細胞の発現ベクターである、pCI-NEO(プロメガ株式会社)又はpCDNA3.1(Invitrogen)に連結する。

当該遺伝子を連結したpCI-Neoあるいは、pcDNA3.1をLipofectamine Plus Reagent (Life Technologies社製)を用い、添付文書の条件に従って培養細胞、HEK293あるいはCHOに対する形質導入を行い、以後の検討に用いる。ベクターのみを導入したHEK293あるいは、CHOをネガティブコントロールとして用いる。

また、形質導入細胞を選択する場合には、細胞を400mg/mlのG418を含む細胞培養用培地中で3週間選択培養を行なう。G418耐性の24クローンを選択し、実施例1に記載のごとく、RTーPCR法でEdg-5受容体遺伝子を安定に発現している細胞を選択する。選択した細胞を96穴の細胞培養用プレートを用いて1個の細胞より、増殖させたクローンを再選択して、以後の検討に用いる。ベクターのみを導入したHEK293あるいは、CHOを同時に作製し、ネガティブコントロールとして用いる。

(i i) マイクロフィジオメーター (サイトセンサー) によるスクリーニング 種々の細胞のシグナル応答に対応して、細胞より、微少な、酸性物質が排出さ

10

15

20

25

れる。これは、細胞内のシグナリングプロセスを活性化するために必要な代謝活性の増大によるものである。サイトセンサー(モレキュラー・デバイス社)は、 生細胞の代謝変化で発生する細胞外液の酸性化率(pH変化)を、シリコンセンサーチップを用いて検出することで細胞のシグナル応答を測定することができる。 マイクロフィジオメーターとしてサイトセンサーを用いて、細胞表面に発現させた受容体への、リガンド結合による受容体の活性化を検出する。

Edg-5受容体の天然のリガンドであるスフィンゴシン 1ーリン酸(SPP)と同時に種々の化合物を細胞外液に加えることによって、SPPの活性を阻害するアンタゴニストをスクリーニングすることができる。

実施例3 Са<sup>2+</sup>イオン濃度変化によるスクリーニング

### (i) ほ乳類培養細胞での発現

Edg-5受容体遺伝子を安定に発現している細胞の選択は、「マイクロフィジオメーターによるスクリーニング」の(i)で記載した方法と同様にして行った。

(ii) FLIPRシステムによるスクリーニング

受容体を安定に発現する細胞を、96穴のプレートに5.5 x 10 グウエルの密度で培養し、スタンダード・バッファー(130mM NaCl、2mM CaCl₂、5mM KCl、10mM グルコース、0.45mM KH₂PO₄、8m M Mg SO₄、4.2mM NaHCO₃、20mM HEPES、10μM プロベネシド)中で、Fluo-3 AM (Molecular Probes社)を取り込ませるために、0.1%牛胎児血清存在下で、37℃で1時間インキュベートした後、スタンダード・バッファーで洗浄した。SPPを加えることによるCa²+イオン濃度の一時的な変化は、FLIPRシステム(Fluorometric Imaging Plate Reader: モレキュラー・デバイス社)を用いて、96穴のプレートを488nmで測定することによって知ることができる。

従って、S1Pと同時に種々の化合物を細胞外液中に加えることによって、SPPの活性を阻害するアンタゴニストをスクリーニングすることができる。

#### 産業上の利用の可能性

本発明方法によれば、Edg-5受容体に対する拮抗作用を含むEdg-5の 活性化の抑制作用に基いて、増殖性糸球体腎炎、特にIGANの予防・治療に有 用な物質を効率よくスクリーニングし、該疾患の新規な治療法の開発に大いに貢 献しうる。

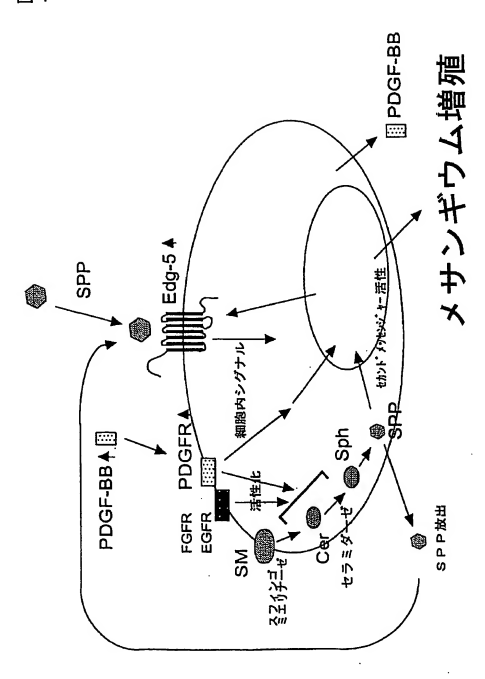
# 請求の範囲

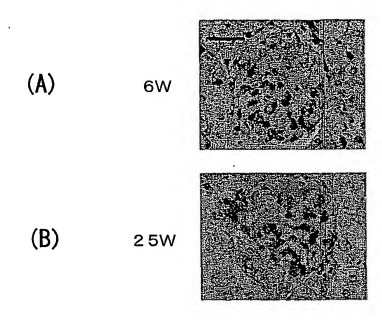
- 1. 増殖性糸球体腎炎の予防・治療用薬をスクリーニングする方法であって、E d g-5の活性化を抑制する作用に基くことを特徴とする方法。
- 5 2. Edg-5のリガンドと、Edg-5又はそれと同等のポリペプチドとの結合 を阻害する作用に基くことを特徴とする、請求項1に記載の方法。
  - 3. Edg-5又はそれと同等のポリペプチドが以下の群から選択される、請求項2に記載の方法:
- ① 配列表の配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列で示されるポリペプチド又はその断片であって、Edg-5のリガンドとの結合活性を有するポリペプチド、
  - ② 配列表の配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列と80%以上の 相同性を有するアミノ酸配列で示されるポリペプチド又はその断片であって、E dg-5のリガンドとの結合活性を有するポリペプチド、
- 15 ③ 配列表の配列番号2、4若しくは6に記載のアミノ酸配列において、1個以上のアミノ酸の欠失、置換、付加若しくは挿入を有するアミノ酸で示されるポリペプチド又はその断片であって、Edg-5のリガンドとの結合活性を有するポリペプチド、及び
  - ④ 前記①~③のいずれかに記載のポリペプチドを含有するポリペプチド。
- 20 4. 請求項2又は3に記載のポリペプチドを含有する細胞、該細胞由来の細胞膜 画分若しくは単離された蛋白質を用いる、請求項2又は3に記載の方法。
  - 5. 前記細胞が、請求項2又は3に記載のポリペプチドをコードするポリヌクレオチドを導入され、該ポリヌクレオチドを発現している細胞である、請求項4に記載の方法。
- 25 6. 前記ポリヌクレオチドが以下の群から選択される、請求項5に記載の方法:
  - ① 配列表の配列番号1、3若しくは5に記載の塩基配列で示されるポリヌクレオチド;
  - ② 配列表の配列番号1、3若しくは5に記載の塩基配列を有するポリヌクレオチドに対してその全長にわたり少なくとも80%の同一性を有するポリヌクレ

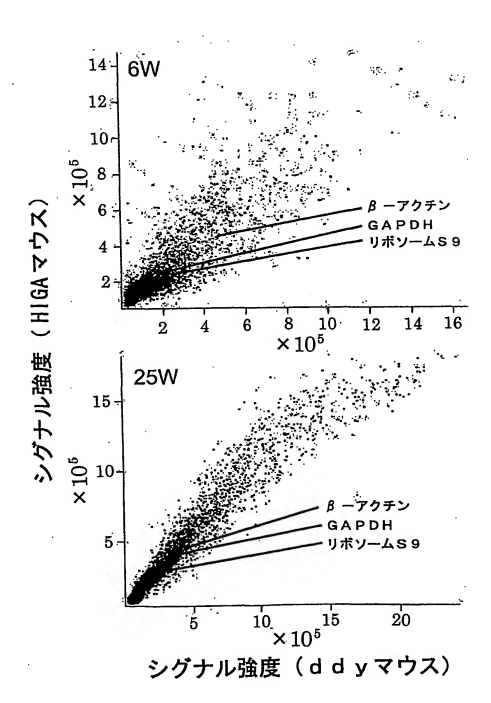
### オチド:

5

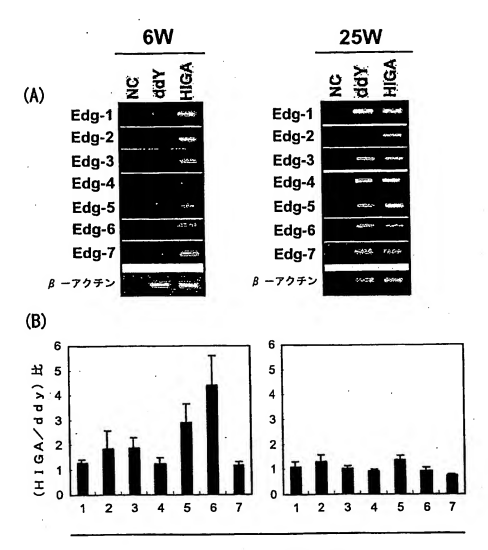
- ③ 配列表の配列番号1、3若しくは5に記載の塩基配列と縮重を介して異なる塩基配列で示されるポリヌクレオチド;及び
- ④ 上記①~③に記載のポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズしうるポリヌクレオチド。
- 7. Edg-5又はそれと同等のポリペプチドとリガンドとを接触させた場合と、Edg-5又はそれと同等のポリペプチド、リガンドおよび試験物質とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする、請求項2~6のいずれか1項に記載の方法。
- 8. 比較を、Edg-5又はそれと同等のポリペプチドを含有する細胞に対する リガンドの刺激活性(シグナル伝達作用)の変化、Edg-5又はそれと同等の ポリペプチドに対するリガンドの結合量の変化、または細胞内でのEdg-5の 発現・産生量の変化に基づいて行なうことを特徴とする、請求項2~7のいずれ か1項に記載の方法。
- 9. Edg-5を発現しうる細胞におけるEdg-5の産生量又はmRNAの量を定量することを特徴とする、請求項1に記載の方法。
  - 10. 配列番号2、4若しくは6に記載のポリペプチドをコードするポリヌクレオチド又はその一部を用いてEdg-5のmRNAを定量することを特徴とする、請求項9に記載の方法。
- 20 11. 請求項1~10のいずれか1項に記載の方法を実施するためのキット。
  - 12. 請求項1~10のいずれか1項に記載の方法又は請求項11に記載のキットを用いて得られる増殖性糸球体腎炎の予防・治療薬。
  - 13.請求項1~10のいずれか1項に記載の方法又は請求項11に記載のキットを用いて、Edg-5のリガンドと、Edg-5又はそれと同等のポリペプチドとの結合を阻害するか、Edg-5の発現・産生を阻害する作用を有する物質をスクリーニングする工程、前記物質の増殖性糸球体腎炎に対する予防又は治療効果を確認する工程、及び前記工程で増殖性糸球体腎炎に対する予防又は治療効果が確認された物質を有効成分として含有する増殖性糸球体腎炎の予防・治療薬の製造方法。



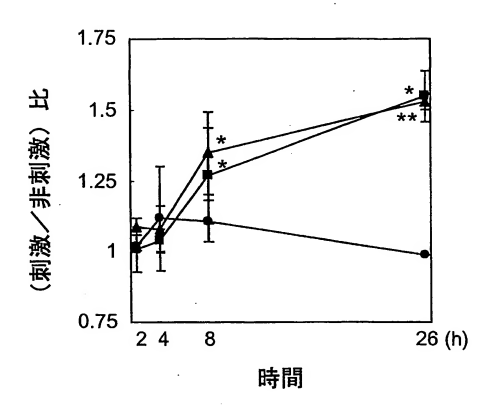




4/5



Edgサブタイプ



WO 02/077642 PCT/JP02/02828

#### 1 /15

### SEQUENCE LISTING

```
<110> Nippon Shinyaku Co. Ltd.
<110> The Japan Human Sciences Foundation
<120> Methods of screening prophylactic or therapeutic drugs
      for proliferative glomerulonephritis
<130> 175336
<140> .
<141>
<160> 38
<170> Patentin Ver. 2.1
<210> 1
<211> 1062
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<400> 1
atgggcagct tgtactcgga gtacctgaac cccaacaagg tccaggaaca ctataattat 60
accaaggaga cgctggaaac gcaggagacg acctcccgcc aggtggcctc ggccttcatc 120
gtcatcctct gttgcgccat tgtggtggaa aaccttctgg tgctcattgc ggtggcccga 180
aacagcaagt tocactoggc aatgtacctg tttctgggca acctggccgc ctccgatcta 240
ctggcaggcg tggccttcgt agccaatacc ttgctctctg gctctgtcac gctgaggctg 300
acgcctgtgc agtggtttgc ccgggagggc tctgcctcca tcacgctctc ggcctctgtc 360
ttcagcctcc tggccatcgc cattgagcgc cacgtggcca ttgccaaggt caagctgtat 420
 ggcagcgaca agagctgccg catgcttctg ctcatcgggg cctcgtggct catctcgctg 480
 gtoctoggtg gcctgcccat ccttggctgg aactgcctgg gccacctcga ggcctgctcc 540
 actgtcctgc ctctctacgc caagcattat gtgctgtgcg tggtgaccat cttctccatc 600
 atcctgttgg ccatcgtggc cctgtacgtg cgcatctact gcgtggtccg ctcaagccac 660
 gctgacatgg ccgccccgca gacgctagcc ctgctcaaga cggtcaccat cgtgctaggc 720
 gtctttatcg tctgctggct gcccgccttc agcatcctcc ttctggacta tgcctgtccc 780
 gtocactect geoegatect ctacaaagee cactactttt tegeogtete caccetgaat 840
 tccctgctca accccgtcat ctacacgtgg cgcagccggg acctgcggcg ggaggtgctt 900
 cggccgctgc agtgctggcg gccgggggtg ggggtgcaag gacggaggcg ggtcgggacc 960
 cogggccacc acctectgcc acteogcage tecagetece tggagagggg catgeacatg 1020
 cocacgteac ceaegtttet ggagggeaac aeggtggtet ga
                                                                   1062
 ⟨210⟩ 2
 <211> 353
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
```

<400															
- 4	Gly	Ser	Leu	_	Ser	Glu	Tyr	Leu		Pro	Asn	Lys	Val	GIn 15	Glu
_ ] ⊔:c	Tur	Acn	Tur	5 Thr	Lve	Glu	Thr	Leu	10 Glu	Thr	Gin	Glu	Thr		Ser
1119	ıyı	VOII	20	1111	Lyo	uiu.	•	25	uiu		4,,,,		30	•••	•••
Arg		35					40					45	Ala		
Val	50					55					60		Ser		
65					70					75			Ser		80
				85					90				Gly	95	
			100					105					Gly 110		
		115					120					125	lle		
	130					135					140		Ser		
145					150					155	ı				Leu 160
				165	i				170					175	
			180	)				185	5				190		Leu
•		195	5				200	)			•	205	<b>j</b>		Leu
	210	)				215	5				220	)	•		: Ala
225	;				230	)				235	5				Gly 240
				245	5				250	0				255	
-			260	) .	•			26	5				270	)	Tyr -
		27	5			•	280	)				285	Ō		Tyr
	29	0				29	5				30	0			ı Gin
30!	5				310	0				31	5				7 Thr 320
				32	5				33	0				33	
GI	y Me	t Hi	s Me 34		o Th	r Se	r Pr	o Th 34	r Ph	e Le	u Gl	u Gl	y Ası 350	1 Th	r Val
Va	1														

```
<210> 3
<211> 1059
<212> DNA
<213> Mouse
<400> 3
atgggcggct tatactcaga gtacctcaat cctgagaagg ttctggaaca ctacaattac 60
accaaggaga cgctggacat gcaggagacc acctcccgca aggtggcctc ggccttcatc 120
atcatcttgt gctgcgccat cgtggtggag aatcttctgg tgctcattgc agtggccagg 180
aacagcaagt tocactcagc aatgtacctg ttocttggca acctggcagc ctctgacctg 240
ctggcaggcg tggccttcgt ggccaacacc ttactctcag ggcatgtcac tctgtcctta 300
actocogtgc agtggtttgc cogagaggtc tocgcottca toacgctctc cgcctcggtc 360
tttagcctcc tggccatcgc catcgagaga caagtggccc tcgccaaggt caagctctac 420
ggcagtgaca aaagctgccg aatgctgatg ctcatcgggg cctcttggct gatatcgctg 480
attoteggte gottecccat coteggeteg aattetotea accaectega egcotectcc 540
acceptance 
 atcttactgg ctatcgtggc tctgtacgtc cgaatctact ttgtagtccg ctccagccac 660
 gcggatgttg ctggtcctca gacgctagcc ctgctcaaga cggtcaccat cgtactgggt 720
 gttttcatca tctgctggct gccggctttt agcatccttc tcttagactc cacctgtccc 780
 gtccgggcct gccctgtcct ctacaaagcc cactatttt ttgcctttgc cacccttaac 840.
 tcactgctca atcctgtcat ctatacgtgg cgtagccggg accttcggag ggaggtgctg 900
 cggcccctgc agtgctggcg gagagggaag ggagtgacgg gacgcagagg tgggaaccct 960
 ggtcaccgac tectgeetet eegcagetee ageteeetgg agagaggeat geatatgeet 1020
                                                                                                                                            1059
 acatcaccga catttctgga gggtaacaca gtggtctga
 <210> 4
 <211> 352
  <212> PRT
  <213> mouse
  <400> 4
  Met Gly Gly Leu Tyr Ser Glu Tyr Leu Asn Pro Glu Lys Val Leu Glu
                                                                               10
      1.
  His Tyr Asn Tyr Thr Lys Glu Thr Leu Asp Met Gln Glu Thr Thr Ser
                                                                       25
  Arg Lys Val Ala Ser Ala Phe IIe IIe IIe Leu Cys Cys Ala IIe Val
                                                               40
                                                                                                         45
  Val Glu Asn Leu Leu Val Leu IIe Ala Val Ala Arg Asn Ser Lys Phe
                                                       55
  His Ser Ala Met Tyr Leu Phe Leu Gly Asn Leu Ala Ala Ser Asp Leu
                                                                                        75
                                               70
    65
  Leu Ala Gly Val Ala Phe Val Ala Asn Thr Leu Leu Ser Gly His Val
                                                                                90
   Thr Leu Ser Leu Thr Pro Val Gin Trp Phe Ala Arg Glu Val Ser Ala
```

			100					105					110		
Phe	lle	Thr 115	Leu	Ser	Ala	Ser	Va I 120	Phe	Ser	Leu	Leu	Ala 125	He	Ala	lle
	130		•		Leu <sub>.</sub>	135					140				
145					Met 150					155					160
				165	Pro				170					175	
			180		Val			185					190		
-		195			Phe		200					205			
	210				Phe	215					220				
225					Ala 230					235					240
				245					250					255	
			260	•	Arg			265					270		
	•	275	i		Thr		280	1		•		285			
	290	1			Asp	295					300				
305					310	1				315	;				Pro 320
				325	j				330	)				335	
Met	His	: Met	Pro 340		Ser	Pro	Thr	Phe 345		ı Glu	ı Gly	Asn	Thr 350	Val	Val

<210> 5

<211> 2754

<212> DNA

<213> Rattus norvegicus

#### <400> 5

ccccctcgag cacagccaac agtcaccaaa gtcagccact ggctgtcccg gggcgcagac 60 gccaaggcca ctcaggccag ggcaggacc ctggccggcc tagccagtgc tcagtcccat 120 gggccccggcc ggccactgag ccccaccatg ggcggtttat actcagagta cctcaatcct 180 gagaaggttc aggaacacta caattacacc aaggagacgc tggacatgca ggagacgccc 240 tcccgcaagg tggcctccgc cttcatcatc attttatgct gtgccatcgt ggtggagaac 300 cttctggtgc taatcgcagt ggccaggaac agcaagttcc actcagccat gtacctgttc 360 ctcggcaacc tggcagcctc cgacctgctg gcaggcgtgg ccttcgtggc caacaccttg 420

ctctccggac ctgtcaccct gtccttaact cccttgcagt ggtttgcccg agagggttca 480 goottoatca ogotototgo otoggtotto agootootgg coattgocat ogagagacaa 540 gtggccatcg ccaaggtcaa gctctacggc agtgacaaaa gctgtcgaat gttgatgctc 600 attggggcct cttggctgat atcgctgatt ctgggtggct tgcccatcct gggctggaat 660 tgtctggacc atctggaggc ttgctccact gtgctgcccc tctatgctaa gcactatgtg 720 ctctgcgtgg tcaccatctt ctctgtcatc ttactggcta tcgtggcctt gtacgtccga 780 atctacttcg tagtccgctc aagccatgcg gacgttgctg gtcctcagac gctggccctg 840 ctcaagacag tcaccatcgt actgggtgtt ttcatcatct gctggctgcc ggcttttagc 900 atcettetet tagactetae etgtecegte egggeetgte etgteeteta caaageeeat 960 tatttctttg ccttcgccac cctcaactct ctgctcaacc ctgtcatcta tacatggcgt 1020 agccgggacc ttcggaggga ggtactgagg cccctgctgt gctggcggca ggggaaggga 1080 gcaacagggc gcagaggtgg gaaccctggt caccgactcc tgcccctccg cagctccagc 1140 tccctggaga gaggcttgca tatgcctaca tcgccaacat ttctggaggg caacacagtg 1200 gtotgagggg aaatgtgaac tgatotgtaa ccaagccaca gagagagctc tgtggggaga 1260 gaccaggtga cctcatcatg tccctcagtg ccacaggtct ggaggaactg accacggctc 1320 ataggtcagg tggccaacgg aggcactgac taatcagatt gtagtactgt gactgtgggg 1380 accattaagg gtctaggggg acagcaggct cgagtttagg gctagacatt tgccacttgg 1440 tacatagggt gtcggcatcc tgtctgtcct atcttccagc ttcccggttc ccttcctgcc 1500 tcctcctttt aagggcctct ctacatagcc ccggctggct agagcttgct gtgcagacca 1560 ggctgacctg gacctcccag agatagatca actaactgtg tcctgagtgc tgggatttta 1620 aagccgtgtg cccccacacc cggctcctgc caccttccag aagcaatctt aggccacttg 1680 ttgaggaaac actotococa gaggacocaa goottottoo otgtototot gaggootgaa 1740 tccacagett ccccatttta tcaactgctg cttcttccct ttccttctgt gttcagggga 1800 aaccactgtg ggggcaggga ggggtcctgg gatcccagtt tttatgctca gatctcactg 1860 agcacttgct ttattgggga gcagaggga atcagctgag gcagtgtggg gcagatgttg 1920 aggagaattt gggcttcctg gtgagaaaac tctaggggag gcgttggtta ttcctggaac 1980 ccagcctctc tccccacgaa ctcttcacac ccgcagcctt gagctggatg caaaggctgc 2040 tctcacgtac cccaggctgg cctccgactc actatgtagc caaggctggc tttggacttc 2160 tgaccctcct gcctccgctt ctggagtgca ggtattacaa gggtgtacca ccaccaccac 2220 caccaccaac aacaacaaca acaacaacac ctgtcttgaa aactatcatg aatgacatgg 2280 ttcacatagc cttgggtggc caaggacatc ccggatactc ttatggcatc ttccttgaag 2340 gactitgcta aatcctgtgg agaagtagaa aatccaatac ggtacaaacg gtatitatgt 2400 gtgtctgtgt atcagtgtgg ggtctgtgac ctcctatccc agtgtgggtg ctgtctgacc 2460 tcttatgtgc acatccgtgt caagactgct agagagatgg acgggggtgt gtgtgcttgt 2520 gggggtctag ccatgatcag gcctcctggg aattgctgaa tcatctctcc cacacacaga 2580 cacacacctc cgccttaaag aaatgtgtga aagaaaaggc tgaggaaggg gagatttggg 2640 aggcaaggag ccagtoggga gtgtgtctcc cctcatacag cttcccagat gtcccccttg 2700 tgctggaaac ccagaactgg gccaataaac agttcaattt ctcttgaaaa aaaa 2754

<210> 6

<211> 352

<212> PRT

<213> Rattus norvegicus

<400> 6

Met 1	Gly	Gly	Leu	Tyr 5	Ser	Glu	Tyr	Leu	Asn 10	Pro	Glu	Lys	Val	GIn 15	Glu
His	Tyr	Asn	Tyr 20	Thr	Lys	Glu	Thr	Leu 25	Asp	Met	Gln	Glu	Thr 30	Pro	Ser
Arg	Lys	Va I 35	Ala	Ser	Ala	Phe	11e 40	lle	lle	Leu	Cys.	Cys 45	Ala	He	Val
Val	Glu 50	Asn	Leu	Leu	Val	Leu 55	lle	Ala	Va I	Ala	Arg 60	Asn	Ser	Lys	Phe
His 65	Ser	Ala	Met	Tyr	Leu 70	Phe	Leu	Gly	Asn	Leu 75	Ala	Ala	Ser	Asp	Leu 80
Leu	Ala	Gly	Val	Ala 85	Phe	Val	Ala	Asn	Thr 90	Leu	Leu	Ser	Gly	Pro 95	Val
			100					105					Gly 110		
		115					120					125	He		
	130					135					140		Ser		
145	-				150					155			He		160
				165		•			170				Asp	175	
			180					185					Tyr 190		
_		195					200					205			
-	210					215					220		Asp		
225					230	ı				235			Va I		240
				245	,				250	)			Leu	255	;
			260	)				265	· •				Ala 270	1	
		275	5			•	280	)				285			· Tyr
	290	)				295	•				300	)	, P.ro		
305	· )				310	)				315	5		Gly		320
				325	5				330	)			ı Glu	335	5
Leu	His	s Me	t Pro 340		Ser	Pro	Th <u>r</u>	2 Phe	e Leu	ı Glu	ı Giy	/ Asr	1 Thr 350	Val	l Val

(210) 7 (211) 18 (212) DNA (213) Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:Forward primer for PCR	·
<400> 7 atcagctcgc tgtctagc	18
<210> 8 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:Reverse primer for PCR	
<400> 8 taggaagaag aattgacg	18
<210> 9 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR	
<400> 9 ctgctggcta ttgctatc	18
<210> 10 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	
<400> 10	

	18
aacacaggat ctgcctga	10
⟨210⟩ 11	
(211> 18	
<212> DNA.	• • • •
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR	
<400> 11	
ctgaccatga tcaagatg	18
<210> 12	
⟨211⟩ 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	
<400> 12	
gttctgaaac gacctgtt	18
<210> 13	
⟨211⟩ 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR	
TOT TOK	
⟨400⟩ 13	10
ttgctacctg cacacttc	18
<210> 14	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	

<400> 14 cacatgoago agagaagg	18
<210> 15 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<pre>&lt;220&gt; &lt;223&gt; Description of Artificial Sequence: Forward primer     for PCR</pre>	٠
<400> 15 tggaattgtc tgaaccag	18 -
<210> 16 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<pre>&lt;220&gt; &lt;223&gt; Description of Artificial Sequence:Reverse primer     for PCR</pre>	
<400> 16 toagaccact gtgttacc	18
<210> 17 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<pre>&lt;220&gt; &lt;223&gt; Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR</pre>	
<400> 17 atoggtotgt gotggota	18
<pre>&lt;210&gt; 18 &lt;211&gt; 18 &lt;212&gt; DNA &lt;213&gt; Artificial Sequence</pre>	
<220>·	

(223) Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	
<400> 18 ctaggtgctg cggacgct	18
<210> 19 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR	
<400> 19 atgagtgtca ctatgaca	18
<210> 20 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<pre>&lt;220&gt; &lt;223&gt; Description of Artificial Sequence: Reverse primer     for PCR</pre>	•
<400> 20 gttgcagagg caattcca	18
<210> 21 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<pre>&lt;220&gt; &lt;223&gt; Description of Artificial Sequence: Forward primer     for PCR</pre>	٠
<400> 21 tatgtgctct tctgcgtg	18
<210> 22	

<220> <223> Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	
<400> 22 toagtotgta goatoagg	18
<210> 23 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR	
<400> 23 tgttcattct catctgctgc	20
<210> 24 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<pre>&lt;220&gt; &lt;223&gt; Description of Artificial Sequence: Reverse primer     for PCR</pre>	
<400> 24 tatagtgctt gtggtagagc	20
<210> 25 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR	
<400> 25 gccacagaat ggaacacagt	20
<210> 26 <211> 20	

<212>	DNA Artificial Sequence	
12107	A CITIOTAL COGACINO	
<220>	- Dayman Dayman	
<223>	Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	
<400>	26	
ccagaa	actat googagacat	20
<210>	27	
<211>	<del>-</del> '	
<212>		
	Artificial Sequence	
<220>	•	
	Description of Artificial Sequence: Forward primer	
	for PCR	
<400>	<del></del>	00
tcatt	ggcaa cttggctctc	20
<210>	28	
<211>		
<212>		
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	
<400>	28	
ccago	eatgat gaaccactga	20
<210	> 29	
<2112		
<212	> DNA	
<213	> Artificial Sequence	
<220	>	
<223	Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR	
<400	> 29	
tgct	gaccaa tctgctggt	19

<pre>&lt;210&gt; 30 &lt;211&gt; 20 &lt;212&gt; DNA &lt;213&gt; Artificial Sequence</pre>	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: for PCR	Reverse primer
<400> 30 agtaggaaga caagcaggct	20
<210> 31 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	·
<220> <223> Description of Artificial Sequence: for PCR	: Forward primer
<400> 31 gccatcgcca aggtcaagct	20
<210> 32 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence for PCR	: Reverse primer
<400> 32 actgtgttgc cctccagaaa	20
<210> 33 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence for PCR	:: Forward primer
<400> 33	

ggcatggact ggatcctg	18
(210> 34 (211> 20 (212> DNA (213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	
<400> 34 cagactcact ggatctggat	20
<210> 35 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Forward primer for PCR	
<400> 35 tgagtgtcac tatgacaagc	20
<210> 36 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Reverse primer for PCR	
<400> 36 atgttgcaga ggcaattcca	20
<210> 37 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<pre>&lt;220&gt; &lt;223&gt; Description of Artificial Sequence: Forward primer     for PCR</pre>	

<400> 37	
tgctcttctg cgtgctgg	18
<210> 38	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220> .	
<pre>&lt;223&gt; Description of Artificial Sequence: Reverse primer</pre>	
for PCR	
<400> 38	
annotating aggregateting	20

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/02828

A.	CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> G01N33/50, G01N33/15, G01N33/566, A61P13/12, A61K45/00				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SEARCHED					
Min	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)				
	Int.Cl' G01N33/50, G01N33/15, G01N33/566, A61P13/12, A61K45/00				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
	Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2002				
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2002 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2002					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)					
CAS ON LINE "EDG"					
	JOIS "EDG"				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Cat	egory*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
	A	WO 00/56135 A (The Regents o	f The University of	1-13	
		California),			
		28 September, 2000 (28.09.00)	,	,	
	l	(Family: none)			
	A WO 99/35259 A (Allelix Bioph		amaceuticals Inc.),	1-13	
		15 July, 1999 (15.07.99),			
		(Family: none)			
No loom low or		Molecular and Cellular Biology	December 2000, Vol. 20.	1-13	
A   Molecular and Cellular Block No. 24, pages 9247 to 9261		No.24, pages 9247 to 9261	, becomber 2000, very		
		note, pages and			
			•		
		-			
				•	
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.					
Special categories of cited documents:			"T" later document published after the inte	ernational filing date or he application but cited to	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		red to be of particular relevance	priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive		
"E" earlier document but published on or after the international filing		document but published on or after the international filing			
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is			step when the document is taken alone		
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)			considered to involve an inventive step when the document is		
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other			combined with one or more other such	documents, such	
means "P" document published prior to the international filing date but later		ent published prior to the international filing date but later	combination being obvious to a person skilled in the art  "&" document member of the same patent family		
than the priority date claimed					
Date of the actual completion of the international search 10 April, 2002 (10.04.02)			Date of mailing of the international search report 23 April, 2002 (23.04.02)		
10 April, 2002 (10.04.02)		PIII, 2002 (ID.04.02)	2017-21, 2002 (20	<del>-</del>	
			A desired officer		
Name and mailing address of the ISA/			Authorized officer		
Japanese Patent Office			·		
Facsimile No.			Telephone No.		

電話番号 03-3581-1101 内線 3250

東京都千代田区役が関三丁目4番3号 ...

郵便番号100-8915